WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification 6: B01L 3/00, G01N 1/28, B01D 35/00 (11) International Publication Number:

WO 96/14934

(43) International Publication Date:

23 May 1996 (23.05.96)

(21) International Application Number:

PCT/US95/14825

A1

(22) International Filing Date:

13 November 1995 (13.11.95)

(81) Designated States: AU, CA, CN, JP, MX, RU, European patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Priority Data:

08/338,369 08/338,380 08/338,728

US 14 November 1994 (14.11.94) 14 November 1994 (14.11.94) US 14 November 1994 (14.11.94) US

Published

With international search report.

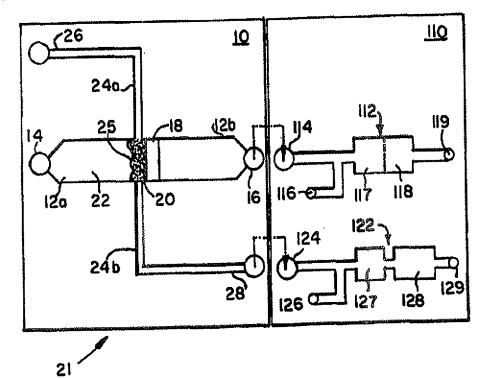
Before the expiration of the time limit for amending the claims and to be republished in the event of the receipt of amendments.

(71) Applicant: TRUSTEES OF THE UNIVERSITY OF PENN-SYLVANIA [US/US]; Suite 300, 3700 Market Street, Philadelphia, PA 19104 (US).

(72) Inventors: WILDING, Peter; 208 Darby Road, Paoli, PA 19301 (US). KRICKA, Larry, J., 886 Nathan Hale Road, Berwyn, PA 19312 (US).

(74) Agents: HAGAN, Patrick, J. et al.; Dann, Dorfman, Herrell and Skillman, Suite 720, 1601 Market Street, Philadelphia, PA 19103-2307 (US).

(54) Title: MESOSCALE SAMPLE PREPARATION DEVICE AND SYSTEMS FOR DETERMINATION AND PROCESSING OF ANALYTES



(57) Abstract

A mesoscale sample preparation device capable of providing microvolume test samples, separated into a cell-enriched fraction and a fraction of reduced cell content, for performing various analyses, such as binding assays, determinations involving polynucleotide amplification and the like. Analytical systems including such devices are also disclosed.

(18)日本国格群庁 (JP)

(12) 公表特許公報(4)

(11)特許出層公安等9 特表平9-509498

日の年の行為の発気を持ち、日本の日の日の日の行為の発力を持ちませた。

(43)公表目 平成9年(1987)9月22日

(51)hhtCl*				
83(48) 8275-23 G01N 33, 55/02 9441-4D B01L 11, 11/00 7894-4B C12 M 1, 11/00 7823-4B C12 M 1, 11/00 7823-4B C12 Q 1, 11/00 36, 9441-4D B01D 36, 9441-4D 36, 9441-4D 36, 9441-4D 36, 9441-4D 36, 9441-4D 37, 9441-4D 37, 9441-1B14H	(51) Int.CI.º			
11/60		0276-23	• •	Ą
11/60		9441-4D		
1/68		7804-4B		A
1/68 9441-4D 801D 35 25 25 25 25 25 25 25		7823-4B		Ą
#資産請求 米 特職平8 - 516296 (71)出職人		Q1-1116		2
特闘				: 予檔審查辦次 未請求(全 57 貫)
平成7年(1995)11月13日 日 平成8年(1996)7月15日 9 PCT CUS 9 5 人 1 4 8 2 5 1 (WO 9 6 / 1 4 9 3 4) 平成8年(1990)7月25日 日 9 8 / 3 3 8 , 3 6 9 (72)発明者 本 国 (US) 計 米国 (US) 第 米国 (US)	(21) 出版条号	存 顯平8-516296	(71) 出版人 トラ	トラスティーズ・オブ・ザ・ユニバーシテ
平成8年(1996) 7月15日 PC工/US95/14825 (WO96/14934) 平成8年(1996) 5月25日 508/338,369 1994年11月14日 米買(US) 508/338,380 1994年11月14日 米国(US) 508/338,380 1994年11月14日 米国(US) (72)発明者 米国(US)	(86) (22) 出版日	平成7年(1995)11月13日	· '\	ス・ギン・スソット人に対
PCT/US95/14825 (WO96/14934) 中級8年行9905月近日 時 08/338,369 1994年11月14日 米国 (US) 号 08/338,380 1994年11月14日 米国 (US) 米国 (US) (72)発明者 米国 (US)	(85) 難訳文提出日	平成8年(1996)7月15日	XX	アメリカ合衆国19104スソツルスにアが、
(WO96/14934) 中政8年代9905万月広日 号 08/338,369 1994年11月14日 米国 (US) 号 08/338,380 1994年11月14日 米国 (US) 米国 (US) ボロ (US)	(86)国際出廣港号	PCT/US95/14825		フィラデルフィア、スイート300、マーケ
中級8年代3900-5月25日 (12)発明者 1994年11月14日 米国 (US) 1994年11月14日 米国 (US) 4004年11月14日 米国 (US) 1994年11月14日 米国 (US) (14)代理人	(87)国際公開兼母	(WO96/14934)		ット・ストリート 3700巻
08/338, 369 1994年11月14日 米国(US) 08/338, 380 1994年11月14日 米国(US) (74)代理人	(87) 医数公開日	中联8年在99675年20日		ワイルディング、ピーター
1994年11月14日 米国(US) 08/338,380 1994年11月14日 米国(US) (74)代理人	(31) 優先權主義器号	08/338, 369	X	アメリカ合衆版18301ペンツレスニアを、
米夏(US) (72) 発明者 08/338,380 (15) 年11月14日 米国(US) (14)代理人	(32)優先日	1994年11月14日	7,3	パギリ、ダービー・ロード 208節
08/338,380 1994年11月14日 米国(US) (74)代理人	(33) 優先権主義国	(S (1)) (1) (1) (1) (1)		クリッカ、ラリー・ジェイ
1994年11月14日 米国 (US) (74)代理人	(31)優先権主張辞号	08/338,380	7.	アメニカ合衆版18312人ソツラムロレを、
(CO) 国米 (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A)	(32)發光日	1994年11月14日	- / /	バーウィン、 ヤイサン・ヘイグ・ロード
中国计	(33)優先権主張国	(SA) 图米	988	佐
				1十 有四 様 (外2名)
			4	破核型に続く

(54) 【発明の名称】 分析対象物質の確定及び処理のためのメソ規模の試料前処理装置及びシステム

(57) [聚約]

メソ規模サンプル前処理基礎は確々の分析、例えば結合後定、ボリスクレオ子ド型航停を含む確定を実行するために、細胞優化断片と細胞成分減少断片とに分離された、微量減勢センプルを与える能力がある。かかる装置を含む分弁システムが非た服示される。

F1G. 5

\ ~

【特許智永の範囲】

特表平9-509-198

 $\widehat{\wp}$

- 1. 分析のための微粒子成分を含む試験サンブルの前処理用の装置であって、 上記装置が流体伝達関係にあるサンブル入口部及び出口部と、上記入口部と出口 部との間に配置されるセパレータとを含むサンブル流通通路を備え、上記セパレ ータが上記微粒子成分が収集される流域でセパレータ領域を区画する上流対面部 分を有し、また、上記セパレータ領域と流体伝達関係にあり、収集された微粒子 成分を上記遮過領域から送り出す流通チャネルを備え、上記チャネルが搬送流体 を上記分離領域内にかつ上記セパレータの上流対面部分を越えて案内する入口部 分と、上記標送流体を上記セパレータの上流対面部分を越えて集内する入口部 に案内する送り出し部分を有し、上記流通通路及び流通チャネルの少なくとも1 のが少なくとも1つのメソ規模寸法を有する試験サンブル前処理装置。
- 2. 上記流通通路が少なくとも1つのメソ規模寸法を有し、上記セパレータが上記流通通路内に流れの制限された領域を含み、上記流れの制限された領域が上記流通通路の最小のメソ規模寸法よりも小さい少なくとも1つのメソ規模寸法を有するとともに上記試験・ソブルから上記微粒子成分を分離するのに十分に小さい少なくとも1つの通路部分によって形成されている請求項1記載の試験サンプル前の組込理装置。
- 3. 上記少なくとも1つの通路部分は上記通路部分の少なくとも一部分が上記 流通通路に対して一般的に垂直であるような少なくとも1つの折曲げ部分を有する語表項2記級の試験サンブル前処理装置。
- 4. 上記流通通路及び上記流通チャネルが剛性基体の表面に形成され、上記表面に取付けられたカバーによって概われている語末項1記載の試験サンプル前処理装配。
- 5. 上記セパレータが上記流通通路に配置され、試験サンプルの上記流通道路に沿った流れを制限する、上記基体の少なくとも1つの一般的に起立した突起部の形態をなす請求項4記様の影験サンブル前処理装置。
- 6. 上記カバーが透明である語求項4記載の試験サンプル前処理装置。
- 7. 請求項1の装置と上記装置と共に使用される取付け基部との組合せ装置で

 $\widehat{\mathbb{S}}$

- 8. 上記取付け基額がさらに上記試験サンプルの貯留器を含む請求項7記載の
- 9. 上記取付け基部がさらに上記流通チャネルの上記入口部分と内部接続され **た報送流体入口溝と、椴送流体を上記流通チャネルに沿って移動させる推進機構** とを含む語求項「記載の組合せ装置。
- 10. 上記取付け基部がさらに上記機送流体の貯留器を含む請求項9記載の組
- ムが錦水頂1記載のサンブル前処理装置と分析対象物の検出装置とを含み、分析 11. 流体サンブル内の分析対象物を確定するシステムであって、上記システ 対象物の検出装置がこ

サンプル入口部;及び流通システム:上記サンプル前処理装置の流通通路の出 上記流通システムが: 口部:を決定するように組立てられた剛性基体を含み、

反応して上記分析対象物を確定しうる検出可能な生成物を生成する試薬を有する 上記入口部と流体伝達関係にある分析対象物の検出領域で、上記分析対象物と 上記生成物を検出する検出器とを含み: 上記領域と、 上記サンプル前処理装置の流通通路の出口部が上記分析対象物の検出装置の上 記サンプル入口都と流体伝達陽係にある、

分析対象物の確定システム。

- 12. 上記分析対象物の検出装置において、サンブル流通チャネルが上記入口 部及び上記分析対象物の検出領域と内部接続され、上記分析対象物の検出領域及 び上記サンプル流通チャネルの少なくとも1 しが少なくとも1 しのメソ規模寸法 を有する請求項11記載の分析対象物の確定システム。
- 13. 上記試裏が特に上記分析対象物に結合する結合物質である請求項11記 機の名権対数物の編船システム。
- 14. 上記分析対象物が抗原であり、上記結合物質が抗体である謝求項13記

 $\widehat{\Xi}$

券表下9-509498

報の分析対象物の確定システム。

- 15. 上記分析対象物が配位子であり、上記結合物質が受容体である請求項1 3 語級の分析対象物の福用システム。
- 16. 上記分析対象物が所定連鎖の核酸分子であり、上記結合物質が上配分析 対象物の連鎖に対して相補的又は同一源の連鎖を有する核酸分子である請求項1 3 記載の分析対象物の確定システム。
- 17. 細胞由来の所定のポリヌクレオチドの分析を実行する装置をさらに含み 上記分析がポリヌクレオチド増幅反応からなり、上記ポリヌクレオチド分析装 語が、

サンプル入口部:及び流通システム:を決定するように組立てられた剛性基体 **参舎号、上宮流通システムが:** ポリヌクシオチドを増幅する試薬を含む、上記入口部と流体伝達関係にあるボ リヌクレオチド増幅領域、上記サンブル前処理装置の流通チャネルの送り出し部 上記ボリヌクレオチド分析装置のサンプル入口部と流体伝達関係にある上記サン 分と上記部勘を溶離する上記ポリヌクレオチド増幅領域とを仲介する溶離手段、 ナル歯処理装置の流通チャネルの送り出し部から構成される。

請求項11記載の分析対象物の確定システム。

- 18. 上記装置の入口部及び上記ポリヌクレオチド増幅領域と内部接続された 上記ボリヌクレオチド分析装置内のサンブル流通チャネルをおらに含み、上記 ポリヌクレオチド増幅領域及びこれに接続されたサンプル流通チャネルの少なく とも1 つが少なくとも1 つのメソ規模寸法を有する踏求項17記載の分析対象物 の権託シメドゼ
- 図の **対験サンプルを上記コンダクター前処理装置の流通通路に沿って移動させる推進** 19. 請求項11のシステムと上記システムと共に使用される取付け基部との 組合センステムであって、上記取付け基部が上記システムのホルダー、上記サン アル前処理装置のサンブル入口部と内部接続された試験サンブルの入口溝、 機構やならに組む組合由シメドス
- 0. 上記取付け基部がさらに上記試験サンブルの貯留器を含む請求項19の

- 21. 請求項17のシステムと上記システムと共に使用される取付け基部との ブル前処理装置のサンブル入口割と内部接続された試験サンブルの入口溝、上記 サンブル前処理装置の流通通路に沿って上記試験サンブルを移動させる推進機構 上記サンプル前処理装置の流通チャネルの上記入口部と内部接続された概送流 体の入口溝、及び上記流通チャネルに沿って上記帳送流体を移動させる推進機構 組合セシステムであって、上記取付け基部が上記システムのホルダー、上記サン か犯む鑑合中シストム。
- 22. 上記取付け基部がさらに上記椴送流体の貯留器を含む踏求項21記載の 組合センステム。
- ド分析装置内の上記試験サンプルのパラメータを検出する検出器を含む結求項 23. 上記取付け基部がさらに上記分析対象物検出装置又は上記ポリヌクレオ 2.1 記載の組合センステム。
- 24. 御鴨由来の所信のガリヌクレオチドの分析を供作するツステムがあらた 上記分析がポリヌクレオチド増幅反応からなり、上記システムが舘求項1記載 のサンブル前処理装置及びボリヌクレオチド増幅を実行する装置から構成され、 上記ポリヌクレオチド増幅を実行する装置が

サンブル入口部:及び流通システム:を決定するように組立てられた剛性基体 **参紀岑、上記流遥システムが** 上記入口部と前体伝递関係にあるが リヌクレオチド増幅領域、上記サンプル流通チャネルと少なくとも1 つのメソ規 模寸法を有するボリヌクレオチド増幅領域と上記細胞を溶離するための上記反応 ルスロ部と流体伝達関係にある上記サンプル前処理装配の流通チャネルの送り出 領域内の溶解手段との少なくとも1つ、上記ポリヌクレオチド増幅領域のサンプ ボリヌクレイチドを増幅する敦潔を包は、 し舘、を含む分析システム。

25. 上記ポリヌクレオチド増幅装置において、上記サンプル流通ティネルが 上記入口部と上記ポリスクレオチド増幅領域と参内部接続し、上記ポリヌクレオ チド増幅領域及びこれに接続されたサンプル流通チャネルの少なくとも10が少

9

なくとも1つのメン規模す法を有する諸求項24記載の分析システム。

なり、上記サンプル前処理装置が流体伝達関係にあるサンプル入口部及び出口部 と、上記入口部と出口部との間に配置されるセパレータとを含むサンプル流通通 絡を有し、上記セパレータが上記微粒子成分が収集される上記流通通路内のセパ 26. 微粒子成分を含む試験サンプル内の分析対象物を確定するためのシステ ムであって、上記システムがサンブル前処理装置と分析対象物の検出装置とから レータ領域を決定する上流他面部分を有し、上記分析対象物の検出装置が: サンブル入口部:及び流通システム;上記サンブル前処理装置の流通通路の出 部;を決定するように組立てられた剛性基体を含み、上記流通システムが;

反応して上記分析対象物を確定しうる検出可能な生成物を生成する試薬を有する 上記入口部と流体伝達関係にある分析対象物の検出領域で、上記分析対象物と 上記領域と、上記生成物を検出する検出器とを含み; 上記サンプル前処理装置の流通通路の出口部が上記分析対象物の検出装置の上 記サンプル入口部と流体伝速関係にあり、上記流通通路及び上記領域の少なくと も1つが少なくとも1つのメソ規模寸法を有する。

分析対象物の確定システム。

27. 上記サンプル前処理装置において、上記サンプル前処理装置と流体伝達 関係にあり、収集された微粒子成分を上記濾過領域から送り出す流通チャネルを 上記チャネルが概扱流体を上記分離領域内にかし上記セパワータの 及び上記機造流体を上記セパレータの 上流対面部分を越えて上記分鑑領域外方に案内する送り出し部分を有する語求項 上流対面部分を越えて案内する人口部分、 26記載の分析対象物の確定システム。 いのに包み、

- 28. 上記流通チャネルの少なくとも1つが少なくとも1つのメソ規模中法を 省する請求項27記載の分析対象物の確定システム。
- 9. サンブル入口部、及び流通システムを決定するように組立てられた剛性 上記流通システムが上記口部と分析対象物の検出領域との間を接続 とも1つのメソ規模寸法を有する、流体サンプル内の分析対象物を確定する装置 する流通通路を含み、上記流通通路及び上記検出領域の少なくとも1つが少なく 据你必知好、

(7) 特技率9-509498

行おじん、

フィルターが上記検出領域の上流側の上記流通通路内に配置され、上記分析対象物の確定の前に不溶性物質を上記サンブルから除去するようになっている分析対象物の確定装置。

- 30. 不溶性幾片を収集する排水溜めがさらに上記フィルターに近接して配置されている粉求填29記載の分析対象物の確定装置。
- 31、細胞を含有するサンプル流体内の目標とする細胞の副次集団を分離する 方法であって:
- a) 上記目標集団を特徴付ける蛋白質が結合された細胞膜を特定する固定された結合蛋白質が配置される、囲いを決定する壁面部分を有するメソ規模のサンブル流体流通通路を設ける:
- b) 可逆的な細胞表面蛋白質一固定蛋白質の結合によって細胞目標副次集団の 或分を補獲することを許容する一方、他の細胞が通過することを許容する条件下で、上記囲いに細胞含有サンブル流体を通過させる;
- c) 上記細胞の目標副次集団をリリースさせるように上記囲い内の環境を制御する: する: 工程を含む方法。

(8) 徐林林9--309498

【発明の詳細な説明】

分析対象物質の確定及び処理のためのメソ規模の試料前処理装置及びシステム 参考関連出願 この出版は次の係属中の特許出版の一部継続の出版である:1992年5月1日付け米園特許出願第07/877,702号:米園特許第5,304,487号である米園特許出願第07/877,563号の分割出願である、1994年2月14日付け米園特許出職第08/196,021号:現在放棄された、米園特許出願第07/877,702号の継続出願である1994年5月26日付け米園特許出願第08/250,100号:現在放棄された、米園特許出職第07/877,662号の継続出願である1994年9月19日付け米国特許出願第07/877,662号の継続出願である1994年9月19日付け米国特許出願第08/308,199号。上述の特許及び特許出願に開示全体が本願明細書において参照に用いられる。

発明の背景

この発明は、小さな寸法を有し、全血等の微量な試験サンプルの効果的な前処理を促進し、試験サンプルに存在する分析対象物質を確定し及び/又は処理するサンプル前処理装置に関する。また、本件発明は、例えばボリメラーゼ連鎖反応(PCR)等の予め選択されたボリヌクレオチドの増幅を含む種々の検定プロトコルを分析と同時に実行するようにデザインされた類似の寸法の装置と、上述の数置とを含む試験システムに関する。

この10年間において、技術的には種々の原因分析や監視の目的で、生物学的サンブルの分析を実行する多数のプロトコル、試験用具及び装置が開発されてきた。免疫学的検定法、免疫定量検定法、凝固反応検定法、ポリヌクレオチド増幅、 種々の配位子一受容体の内部反応及び複合サンブルにおける種の偏差移動を含む分析法の全てが、種々の生物学的な微分子又は汚染物質の存在や最、特定の形式の細胞の存在を確定するために使用されてきた。

最近、生物学的サンプルを取扱い、及び特定の臨床学的試験を行うための小型

で使い捨ての装置が開発された。圧割らによってシリコンウエーハー上に形成された小型の血液ガス分析機の使用が報告されている。圧割、等、サンサー・アン

チバ・コーニング・ダイアグノスティックス社(米国)によって血液凝固を検 和懸のゴポット鉋 サー・アンド・アクチュエータ、A21-A23号:948~953(1990) 在鄰, 出する、マイクロブロセッサー期御のレーザー光度計が製造された。 細機械シリコン装置を使用する細胞融合技術が報告されている。 ド・アクチュエータ, 15号:101~107 (1988)

の生物学的な高分子の寸法)までの範囲の、微細な寸法の構造的要素を有する微 備工学的装置の製造を可能とした。例えば機械的な拳動特性及び流動特性等、微 細機械学の研究には上述の小さな構造を有するデータを報告する多くの実験が含 数細加工技術は10ミクロン(生物学的御駒の中法)かのナノメータ(いくつか 生命科学においては上述の装置の潜在的能力は十分に活用されてい **鉄細加工技術は最初は微細電子分野において開発されたものである。アンジェ** 4、轡、サンコンアイフィク・アメリカン、248号:44~55(1983)。 れたたいる。 ない。 ブルネッテ (Exper. Cell Res., 167号, 203~217 (1986) 及び 164時, 11~26 (1986)) によってシリコン、チタニウムコーティン **グポリマー及びその類似物の溝内における繊維芽細胞及び上皮細胞の睾動が研究** された。マッカートニーら (Cancer Res.,41号:3046~3051 (198 ラセル (Blood Cells., 12号:179~189 (1986))によって微細循 駿における見職を得るべく、籔ヶ毛筆を内における白曲珠及び赤曲珠の流れが研 究された。フング及びワイジャンによって微細機械における流体力学の研究が繰 錄...Am. Inst. Chem. Eng. J., 17号:25~30 (1971)。 コロンブ ス等によって多チャネルの実験的試験装置においてイオン選択電極を分離するた めに、生物学的流体の毛細管流を制御する場合において直交する方向のV字状溝 1))によって海付きプラスチック基体における腫瘍細胞の拳動が実験された。 3245 (1971) 告されているが、分析装置と関連したデータを得るものではなかった。 等., Med. and Biol. Engineering, 9号:237

等., Clin. Chem. 33号:1531-1537 (1987)。 増田ら及び鷺準らによって細胞の か屈仰しぐも猿磨した 2 枚のシートが利用された。 ロロソブス、

9~1553(1987); 页1735~1740(1988)。この **敷扱い操作(例えば、細胞融合)のための流体流通チャンバーの利用が報告され** 技術は流体サンブル、特に生物学的分析の分野における分析対象物質の確定のた かの鉄細工学的狭霞の潜在的な使用については十分に検討されなかった。 等., I E E E / I A S 会議会報, 頁 154 鑑津, 等..1EEE/1AS会議会報, 元。通田,

区店 ボリヌクレオチド増幅技術を用いた生物学的分析はよく知られている(例えば つのオリゴスクレオチドを用いて、DNAテンプレート上で実行されることがで <u>s.</u> 5°C)との間で循環される。脱交権の温度と、アニール及び重合の温度との間で 繰り返される循環反応によってデンプレートDNAのほぼ指数関数的な増幅が与 温度循環を用いて自動的にPCR連鎖反応を実行する装置は市販され 5参照)。そのような技術の1つがPCR増幅であり、これは熱安定ポリメラー 550(1976))、ヌクレオンド三リン酸塩、及び異なる連鎖で、テンプレ ートDNAの両端の螺旋構造上に存在する連鎖に対して相構的な連鎖を有する2 (例えば6 00 ど、例えばタックDNAボリメラーゼ (チン, 築., J. Bacteriol., 127号:1 、ケニスチス、緯、市レキョラー・クローコング:鍼繁をココアル、ロールド ペブリング・ハーバー・ラボラトリー出版社:1989, 頁14.1~14. 成分は二重螺旋構造のテンプレートDNAの交雑を外すためのより高い温度 き、これは増幅されるべきDNA断片(プライマーズ)の画面に位置する。 えば94℃)と、これに続くアニール及び重合のためのより低い温度 (パーキン・Hラケー社) えられる。 625

PCR増幅は遺伝的障害の診断 (エンゲルク, 等., Proc. Natl. Acad. Sci., 85 号:544(1988))、臨床学的サンプルにおける病原性微生物の核酸連鎖 舉.、 ペイチャー, 335号: 414 (1988))、活性化された腫瘍形成遺伝子(フェアー、等., Proc. Natl. Acad. Sci., 85 号:1629(1988))及びクローン分子の種々の特徴(オステ,バイオテ 239号:295 (1988))、法廷証拠、 例えば精液の遺伝的特定(リー, の検出(ヤウ、棒・サイドンス、

6号:162 (1988)) における突然変異の分析に利用されてい ĸ 461

第表示9 - 509 49×

の特定の連鎖の形成、。DNA断片の選択的増幅によって非クローン遺伝子のた めの特定の探子の形成、少量のmRNAから。DNAの収集物の形成、連鎖のた めの大量のDNAの形成及び突然変異の分析等の広範囲の用途に利用されること ができる。父性特定のための試験、及び遺伝的疾患や感染的疾患の試験、等の臨 床学的試験における広範囲の潜在的用途において臨床学的に用いられることので きる、ボリヌクレチオド増幅を実行するための便利で、迅速なシステムが必要と されるている。

徴生物の確定に利用されている現在の分析技術はほとんど自動化されておらず、通常は組織の数を増加させるために適当な媒体中での培養を必要とし、及び一般的には対象物の系統や亜種の特定のために視覚的及び/又は化学的の手法が採用されている。かかる手法における固有の遅れはしばしば成蹊葉値の最終的な特定の前に医学的な補助を必要とする。確繁、公衆衛生あるいは臨床学的環境において、上述の遅れは不幸な結果を招来する。微生物を迅速に検出する便利な装置が必要とされる。

本件発明の目的は非常に少量によって流体サンブルを迅速かつ効率よく分析でき、非常に低い微度で流体サンブルに存在する物質を特定できる関連の分析装置ととうに使用されるサンブル前処理装置を提供することである。他の目的は生物学的用途又は他の用途の範囲において細胞内分子、例えばDNAを含む、予め選択された分子状又は細胞状の分析対象物質の迅速かつ自動的な分析を促進させることのできる、微細形成された構造的要素を有する使い捨て可能な小型(例えば、体積で1 c 以下)の装置を提供することである。本件発明のさらに他の目的は迅速な臨床学的試験、例えばウィルス性又はバクテリア性の感染症の試験、遺伝や的分離の試験、精液運動性の試験、血液特性の試験、食物、体液及び類似物質中の汚染物質の試験等に各々用いられることのできる、上述の装置の改良を提供することである。

発明の概要

本件発明は種々の生物学的分析及び他の分析のための微粒子成分、例えば細胞

を含む試験サンブルの微電断片を都合よく与える、微細形成されたサンブル前処理装置を提供する。さらに、本件発明は微細形成された分析対象物質の検出装置、倒えば免疫学的後定装置及び/又はポリヌクレオチド増幅を実行する微細形成された装置とともに、本件発明の微細形成されたサンブル前処理装置を含む分析システムを提供する。

本件発明のサンプル前処理装置は流体伝速関係にあるサンプル入口部とサンプ ル出口部とを有するサンブル流通通路と、入口部と出口部との間に配置されたセ パレータとを含む。このセパレータは流通通路内に分離領域を形成する上流対面 部分を有し、分離領域では流体サンブル内に存在する微粒子成分が収集されるよ うになっている。この装置は好ましくは分離領域と流体伝達関係にある流通チャネルを含み、これは収集された微粒子成分を発離領域から送り出すことができるようになっている。この流通チャネルは概送流体を分離領域内に案内するとと にセパレータの上流対面部分を越えて案内する入口部分と、搬送流体をセパレータの上流対面部分を越えて案内する入口部分と、搬送流体をセパレータの上流対面部分を越えて案内するともにセパレータの外方に案内する送り出 し部とを含む。少なくとも1つの流通通路及び流通チャネル部分は後の説明で特徴付けられているように、少なくとも1つの光と対域は主法を有する。 本件発明の1つの実施形態によれば、流通通路は少なくとも1つのメソ規模す去を有し、セバレータは流通通路における制限された流通領域を含み、これは流通通路の少なくともメソ規模寸法よりも小さく、及び流体サンブルから微粒子成分を分離するのに十分に小さい少なくとも1つのメソ規模寸法を有する少なくとも1つの流通路部分によって形成される。

本件発明のサンプル前処理装置は公知の微縮組立て技術を用い、剛性基体の表面に形成された流通通路及び流通チャネルを備えて製作されることができる。好ましい実施形態において、都造的要素が形成される基体の表面はカバー、例えばその表面に取付けられる透明ガラスカバー又は透明プラスチックカバーによって覆われている。

本件発明のメソ規模サンプル前処理装置は特に係属中の米国特許出願等07/877,702号の対象であるメソ規模検出装置及び/又は係属中の米国特許出

特表子9 - 509498

上述のメソ規模装置はさらに後で詳細に説明されるが、分析システムとして機能するように種々の組合せで使用されることができる。1つの実施形態において、装置は細胞を含有した試験サンプルの分析に利用さされることができる。本件発明のサンプル前処理装置によって与えられた試験サンプルの断片は、連続的に又は基本的には同時に分析されることができる。

メソ規模検出装電は種々の分析対象物を確定できるが、これは剛性基体とメソ 規模流通システム及び選択的には流通チャネルから構成され、剛性基体はサンプ ル入口部分を決定するように微細形成され、メソ規模流通システムは入口部分に 対して流体伝達関係にある分析検出領域を含み、流通チャネルは入口部分と分析 検出領域とに対して内部接続されている。少なくとも1つの分析検出領域とサン ブル流通チャネルとがある場合、これらは少なくとも1つの分析検出領域とサン ブル流通チャネルとがある場合、これらは少なくとも1つの分析検出領域とサン が対象物の検出領域には評薬が設けられ、これは分析対象物と反応し、分 析対象物を確定しうる検出可能な生成物を生成するようになっている。1つの実 施形態において、試薬は結合物質、選択的には検出領域において固定的な支持体 又は可動の支持体上に固定され、特に分析対象物と結合する結合物質である。ま た、上述の生成物を検出するためのディテクターが含まれ、これは試験サンブル 内の分析対象物の確定を許容する。 メソ規模のボリヌクレオチド増幅装置は剛性基体とメソ規模流通システム及び選択的には流通チャネルから構成され、剛性基体はサンブル入口部分を決定するように微細形成され、メソ規模流通システムは装置の入口部分に対して流体伝達関係にあるボリヌクレオチド増幅領域を含み、流通チャネルは入口部分とボリヌクレオチド増幅領域とに対して内部接続されている。少なくとも1つのボリヌク

レオチド増稲領域とサンプル流通チャネルとは後者がある場合には少なくとも10のメン規模中法を有する。また、ポリヌクレオチド増幅領域のサンブル流通領

域上流側には生物学的試験サンプルの細胞成分を溶離する溶離手段が設けられている。かかる装置はPCRを実行するために利用されることができ、この場合にはボリヌクレオチド増幅領域は適切な試薬を含み、例えば各サイクル毎に二重螺 維務造が外され、フライマーが一重螺旋構造までアニールされ、プライマー間で増幅されたボリヌクレオチドが合成されるように温度を制御する等、試薬の繰り返し温度変化させる手段が設けられている。 ここで説明した各分析装置は本件発明のサンブル前処理装置と共に使用されるか容かに関係なく、本件発明の範囲に含まれる。

することができる。選択的には上述の装置内で実行される分析プロトコルに基づ れ、取付け基部は装置上の1又は複数の口部を取付け基部内の1又は複数の流通 アルはサンブル前処理装置の入口にセットされた後、取付け基部又は装置自体に 一体化されることのできる推進機構、例えばポンプが採用され、サンブルは流通 通路に沿って分職領域を経て流通される。徴粒子成分を含まないサンフルは前者 の出口部が後者の入口部に対して流体伝達関係にある、サンブル前処理装置から 分析対象物液出装置に向けて搬送される。分離領域に残存する血液細胞や他の形 改された物体等の微粒子成分は分離領域から送り出され、ボリヌクレオチド増幅 装置の入口部に対して流体伝達関係にある、サンブル前処理装置の流通チャネル の送り出し部を経てボリヌクレオチド増幅装置に概送されることができる。他方 **試験サンプルはサンプル前処理装置に注入されることができ、あるいはこのサ** ンプルは毛細管の作用によって入口を経てメン規模サンブル前処理装置内に進入 き、取付け基部もまた装置内に試薬、例えば分類された結合物質、ポリヌクレオ チド増幅試製、バッファ、あるいは所望の分析を実行するに必要な他の試薬等を ラインに一致させるようになっている。分析対象物を含有する全血等の試験サン 上述の装置は通常は装置のホルダーとして機能する取付け基部とともに使用さ 注入するようにデザインされることができる。 本件発明の装置及びシステムは細胞や分子の分析対象物を含む種々の臨床学的

試験を自動的に、高感度に、しかも迅速に実行するために、あるいは反応又は細胞の成長を監視するために用いられることができる。分子又はイオンの分析対象

(32)

(18)

特技不9-509498

本件発明の装置及びシステムは使用前に容易に殺菌されることができる。本件発明の装置及びシステムを用いて実行される試験は容易に終了させることができ、試験が終了すると装置を廃棄することができ、これはサンブル間の汚染を防止し、潜在的に有害な物質を埋設し、廃棄のための徴量の廃液のみを生成し、安価な分析を可能とする。

本件発明のの他の効果及び特徴はさらに説明され、当業者には添付図面を参照しつっ、後述の本件発明の詳細な説明からより明確になるであろう。

図面の簡単な説明

第1図は透明カバーを通して見た、本件発明のサンプル前処理装置を示す概略 斜視図である。 第2図及び第3図はサンプル前処理装置の部分を経た流通通路内に制限された 流通のセパレータ (フィルター形式)を微細加工した他の実施形態を示す一部平 面図であり、セパレータは流通通路を経た試験サンプルの流れを期限する一連の通路路絡分を有している。 第4図は装置を保持するとともに装置を継た流体の流れを整えるのに役立つ取付け基部と組合された、本件発明のサンブル前処理装置の概略断面図である。

第5図は第1図に示される間一の装置を示す概略平面図であり、その各出日部は第1、第2の微細加工分析構造部と流体伝透関係にあり、微細加工分析構造部

はサンブル前処無装置によって与えられるサンブル断片に対して独立した分析を実行するようにデザインされている。

第6A図及び第6B図は分離領域からの流通通路の出口部が種々の検定プロト

コルを実行するために分析装置のサンプル入口部と流体伝達関係にある、本件発明のサンプル前処理装置を示す概略断面図である。阿装配は取付け基部と組合せて示され、取付け基部は装置を保持し、装置を通過する流体の流れを整え、及び第6A図に示される実施形態においては装置を通過した流体の流れに沿った所定の位置での差圧を検出するのに役立つようになっている。第6A図は横方向に突き合わせた装置を示し、第6B図は積み重ね配列の装置を示す。

第7図はボリヌクレオチド増幅を実行するために、分析装置のサンブル入口部 と流体伝達関係にある搬送流体流通チャネルの出口部を有する本件発明のサンブ ル前処理装置の概略断面図である。両装置は取付け基部と組合せて示され、取付 け基部は装置を保持し、装置を通過した流体の流れを整え、装置を通過した流体 の流れのコースに沿う所定の位置で差圧を検出するのに役立つ。

第8 A 図及び第8 B 図は本件発明のサンブル前処理装置と共に使用することを 意図した2 つの分析装置を示す概略平面図である。第8 A 図の装置は2 つのメソ 規模流通システムを有し、各々は分析対象物を捕獲するため、選択的には検出す るために、流通チャネルによって単チャンパーに内部接続されている。第8 B 図 は酵素免疫学的検定を実行するとともに2 つの捕獲チャンパーを有する類似のデ ザインが示されている。蛋白質等の分析対象物は倒えば適切な免疫的捕獲試薬に よって第1のチャンパー内に捕獲され、抗体一酵素共役によって分類され、発色 性基体に露出されることかできる。酵素は基体を倒えば適切な免疫的補後試薬に よって補渡される発色団に変換し、第2 のチャンパーにおいてそれは発色団を設 縮し、背景のシグナルを減少させる。第2 のチャンパーは選択的には同様に発色 図の検出に用いられることができる。 第9図は本件発明のサンプル前処理装置と共に使用することを意図した微細加工された分析装置を示す概略平面図である。この分析装置は種々の検定プロトコルを実行する際に使用される試薬、洗浄液及びその類似物質の添加及び混合のケ

イミングを一致させるうる一連の屈曲チャネルを含む:第9A図に示されるように、単チャンパーは分析対象物の捕獲及び検出のために設けられ:第9B図は分析対象物の補額チャンパー及び独立した分析対象物の検出チャンパーを有する他

\$249-509498

(11)

の装置の実施形態の一部拡大図である;第9C図は分岐領域において流れの制限によって分析対象物の検出を許容する分岐された流通通路領域を含む他の装配の実施形態の一部拡大図である。

第10A図は本件発明のサンプル前処理装置と共に使用され、微量サンプルに基ろいて種々の検定プロトコルを実行する他の実施形態の分析装置を示す概略平面図である:

第10B図は第1の流通通路の一部分を示す拡大平面図であり、そこを通してサンプル流体が第10A図に示される装置のサンプル入口部分に導入される:

第10C図は第10B図の10C-10C線に沿った第1の流通通路の一部横断面図であり、第1の流通通路を構成する側方に隣接配列されたV字状チャネルを示す;

第10D図は第10C図の10D-10D線に沿った第1の流通通路の一部縦通国図であり、V年状チャネルを分離する障礙の特定の構造的特徴を示す:

第11A図は本件発明のサンブル前処理装置と共に使用することを意図した分析装置の概略平面図であり、分析装置は細胞の分類、細胞の分離及びPCR等のボリスクレオチド増幅を含む種々の手順を実行するのに適した一連のメソ規模チャンバーを有する;第11B図はメソ規模PCR分析装置のための他のデザインを示す概略平面図である。

第12A図及び第12B図は本件発明のサンブル前処理装置の流通通路に配置された微細加工され、流れを制限するセパレータの他の実施形態を示す一部平面図である。

第12C図及び第12D図は本件発明のサンブル前処理装置の流通通路に配置された微細加工され流れを制限するセパレータのさらに他の実施形態を示す長手方向の一部断面図である。

類似の参照符号は添付図画に現れる類似の部分を示している。

発明の詳細な説明

本件発明のサンブル前処理装置は好ましくは原み1~数ミクロン以下、面積はぼ $0.1
m cm^2$ ~ $0.5
m cm^2$ の範囲の寸法を有するチップ形状を有する剛性基体

(38)

を含む。この基体には微細加工にてサンプル流通通路が形成され、サンプル流通 通路は入口及び出口及び入口と出口の間の中間に配置されたセパレータを有して いる。セパレータの上流対面部分は流通通路内に分離領域を形成し、分離領域内 では試験サンプルの微粒子成分が収集される。また、この装置は分離領域と流体 伝達関係にある流通チャネルを含み、これは収集された微粒子成分を分離領域が ら送り出すように機能する。この流通チャネルは入口部分及び送り出し部分を有 し、入口部分は機送流体を分離領域内に、及びセパレータの上流対面部分を越え て案内し、送り出し部分は微粒子成分が浮遊している搬送流体を分離領域の外方 に案内もるようになっている。上述の流通通路及び流通チャネル部分の少なくと も1つは少なくともメン規模の寸法を有する。 サンブルの微粒子成分が分析されるべきでない場合、これらは分離領域に残存することができ、その場合において流通チャネルは基本的には機能せず、従って装置から除去されることができる。

ここで、"メソ規模"とは少なくとも1つがの、1 μ m~1000 μ m、より何ましくは0.2 μ m~500 μ mの範囲の断面寸法を少なくとも1つ有する、流通通路又は流通チャネル及び、反応及び/又は検出チャンバー等の他の構造的 μ m、より好ましくは2 μ m~50 μ mの範囲である。流通通路の好ましい幅は2 μ m~100 μ m~50 μ m~50 μ m~50 μ m~60 μ m~50 μ m~50 μ m~60 μ m~50 μ m~60 μ m)60 μ m)60

mの範囲内にある。

流通通路及び他の構造部分は断面で見た時に三角形、楕円形、四角形、矩形文は他の形状をなし、与えられた構造を経た又は構造内へのサンプル流体の流れの画路を横断するその少なくとも1つの断面形状中法は、メソ規模である。

本件発明のメソ規模の装置はここで説明される分的装置とともに、広範な生物等的分析におけるサンプル前処理を促進させ、権々の試験サンプルにおける微小量の分子的分析対象物及び細胞的分析対象物の双方を迅速に確定することを可能とする。分析が終了すると、装置は代表的には廃棄される。

少なくとも1つのメソ規模寸法を有する少なくとも1つの流通通路又は他の構造要素を備えたメソ規模装置は、当業者にとって公知の種々の微細加工手法を用いて剛性基体材料から大量生産的に設計され組立てられることができる。かかる手法にはスピンコーティングや化学的蒸着等の薄膜蒸着技術、例えばUV又はX線プロセス等のレーザー加工又はフォトリソグラフ技術、混式化学プロセス又はプラズマプロセスのいずれか一方によって実行されることのできるエッチング手法、LIGAプロセス又はフラスチックモールドが含まれる。例えば、マンツ等法、LIGAプロセス又はフラスチックモールドが含まれる。例えば、マンツ等は、LIGAプロセス又はフラスチックモールドが含まれる。例えば、マンツ等のトレンド・イン・アナリティカル・ケミストリー 10号:144~149(

1991) 参照。

本件発明のサンプル前処理装置は適切な基体の表面に流通通路及びセパレータ を形成した後、その表面上にカバーをマウントすることにより便利に製作される ことができる。剛性基体及び/又はカバーはシリコン、ボリシリコン、シリコン ガラス、熱電対材料、ガリウム砒化物、ボリイミド、シリコン強化物及び二酸化 シリコン等の材料によって構成されることができる。また、カバー及び/又は基 体はアクリル、ボリカーボネート、ボリスチレン、ボリエチレンあるいは他の樹 脂材料等のプラスチック材料で構成されることができる。選択的には、カバー及 び/又は基体は透明材料、例えば比較的薄い、陽極的に結合されたガラス層ある いは超音波溶接されたプラスチック製シート材料で構成されることができる。他 方、類似の材料の2つの基体がサンドイッチされることができ、あるいは適切な 基体材料が2つの透明カバー材料の間にサンドイッチされることができる。他 第1図には本件発明のメソ規模サンブル前処理装置の1つの実施形態の概略が示されている。この装置10ほ適切な基体11内に微縮細立てされ、これによりサンブル入口部14及びサンブル出口部16を有するサンブル流通通路12a及び12bが形成されている。フィルター形式のセパレータ18が入口部14と出び12bが形成されている。フィルター形式のセパレータ18が入口部14と出

口部16との間の流通通路に挿入されている。セパレータの上流対面部分20に は武験サンブルの微粒子成分を収集する分離領域22が形成されている。また、 装置は分離領域22と流体伝達関係にある流通チャネル24a及び24bを含み 、搬送流体を分離領域に分配し、収集された微粒子物質を分離領域から送り出す ようになっている。流通チャネル24a、24bは搬送流体、例えば等浸透圧バ ッファを供給源(図示せず)からセパレータ18の上流対面部分20を越えて案 内する人口部分26を有する。送り出し部分28は搬送流体をフィルター要案の 表面を越え、分離領域22の外方に搬送するようになっている。

 第2図に示されるように、セパレータ18の上流対面部分の外方には突起部Pが設けられ、サンブル流体中の微粒子物質によって通路部分の閉鎖を阻止するの2匝進するようになっている。また、セパレータ18の上流対面部分に近接して

発液循め(図示せず)が設けられることができ、サンプル流体から取り除かれた 不溶性体積物を収集するようになっている。 第1図から分かるように、セパレータ18は基本的にはサンブル入口部14と出口部16との間に固定的に位置する静止的構造であるのが好ましい。他方、し

特技书9-509498

かしながらセパレータは流通通路内に一時的に配置されることもできる。例えば 126内の各々の固 適当な時間が 経過すると、適用された磁界は除かれ、磁性体微粒子は所望の分析又は廃棄のた そこに蓄積された試験サンプルからの観粒子物質とともに **釈撃サンプラかの観測中物質を濾過なせることができる。** ンプルの流体部分は濾過物として微粒子物の間の隙間を通過する。 磁性体微粒子の塊が磁界の作用によって流通通路12a、 移送されることができる、 おに、流通通路から、 定位置に保持され、

でない細胞は廃棄のために分離領域から撤送されることができる。保持された細 ンプルの場合、例えば混合個体群内の目標とする特定の形式の細胞と解放可能に 結合する結合物質は、セパレータに吸収され、あるいは固定され、目標とする形 ことを促進する試薬を含むことができる。混合した細胞個体群を含む生物学的サ 保幕なれる人や 必要な場合、セパシータ18は試験サンプルから微粒子又は生成物を散り除く 式の細胞を取り除きあるいは選択的に保持するように作用する。 胞はその後は分析のためにリリースされるようになる。

本件発明の分析システムを構成する異なる装置に流体を分配し、装置から流体 ができる。この取付け基部30は装置10を保持し、口部、例えば装置10の口 ı j の取付け基部は推進機構、例えば第4図に示されるボンプ34を含み、サンプル を装置の流通通路に送るようになっている。特定の分析対象物を含むことが疑わ しい生物学的流体サンブルが取付け基部の入口35に供給された後、ボンブ34 Ø 苅 本件発明のサンブル前処理装置は取付け基部、例えば第4図に断面図で示され を送り出し、装置間で流体を機送する取付け基部30と組合せて使用されること が作動されて装置10のサンブル入口14に搬送し、次に流通通路12a、1 部14を取付け基部内の流通ライン33と一致させる収容回所32を有する。 bを通過させる。ボンブ34は取付け基部30の要素として示されているが、 Ę 実行されるべき分析の性格により、サンブルは装置内に注入されることも コスト面を考慮すると、取付け基部30にポンプを配置するのが好ましい。 な場合にほ公知の報価加工技術によった接觸10に組み込むにともがある。

瞅

装置の微細組立て構造は液圧応用の アルが装置内に注入されることを許容されるように装置の入口部と接続された流 全容積を充満されることができ、取付け基部は例えば装置又は取付け基部内に位 れることができる。微細組立てシリコンチップ内へのパルブの一体化は技術分野 情処理チップ上に配置されることもでき、例えば装置上のカバーを無くし、サン 置するバルブによって流体の流れが構造内を通過するように案内するのに利用さ でき、あるいはサンブルは毛細管の作用によって入口部を通して装置の流通通路 部分に進入させることもできる。他の実施形像において、取付け基部はサンフル で公知の方法によって達成されることができる。 通ラインを備えて設けられることができる。

取付け基語30の出口部36はここで説明した形式の分析装置を保持する類似 これにより装置内10で処 理されたサンブルは試験のために分析装置に送られる。 の取付け基語の入口部と内部接続されることができ、

取付け基部は装 AJ第1図に示すように、透明カバー29は装置の内容物を動的に観察す また、分析装置は装置のメソ規模流通通路及び他の構造部の内容物を観察する 費内のメソ規模構造部の内容物を観察するために顕微鏡(図示せず)を含むこ。 倒えば、 ために取付け基部と組合せて利用されることができる。 **めこどが徐寒行手を続わった彼対しけ心になったいる。** がなるる。

網3図 緊緩之 齒部112の入口部114と流体伝達関係にあり;チャネル24a、24bの送 9出し部分28はボリヌクレオチド増幅/検定棒造部122の入口部124と流 第5図には第1図のサンブル前処理装置と、種々の結合検定プロトコル及びボ リヌクレオチド増幅を実行するようにデザインされた分析装置110との組合せ n概略図が示されている。この目的を達成するため、装置110は検定構造部1 こ示される実施形態において、消通通路12a、12bの出口部は装置の検定構 12、及びボリヌクレオチド増幅/検定構造部122が設けられている。 体伝達陽係にある。検定、他の試験又は分析の実行に使用される試薬は、

は典型的には検定棒造部112に設けられ、そこで適切な試薬が分析対象物と反 口部116又は126の各々を介して導入されることができる。反応領域117 応して分析対象物を確定しうる検出可能な生成物を生成するようになっている。

える生成物である。この生成物は反応領域で生成された形態、あるいは検出を落めうる次の反応に支配される形態で検出されることができる。独立した反応/検出領域118はこの目的のために設けられることができる。

分析対象物一特定の結合物質を含む溶液は反応領域と流体伝達関係にある入口 部 (図示せず)を介して反応領域117に導入されることができる。水溶液中に 導入された蛋白質結合物質は凍結乾燥された形態でメソ規模構造部に保持される ことができる。他方、結合物質は凍結乾燥された形態でメソ規模構造部に保持される 背体、例えばチャンパー内に配置された酸性又は非磁性のボリマー微粒子に物理 的吸着又は化学的吸着によって製造された後、分析装置のメソ規模チャンパー的 に固定されることができる。 装置110を用いてボリヌクレオチド増幅を実行する場合、サンブル前処理装置10の送り出し部分28から送られた対象の細胞が溶離剤又は上述の米固特許第5,394,487号に説明されているような分離棒造のいずれかによる分離に支配される。目標のボリヌクレオチドは増幅領域127内で増幅を受けた細胞から放出され、増幅されたボリヌクレオチドは検出領域128で検出されることができる。1又は複数の開口116、119、126及び129がシステムを排気するために大気に開口されることができる。結合検定構造部112及びボリヌクレオチド増幅/後定構造部122の操作はかかる装置の後述の他の実施形態を参照しつうさらに説明されるである。。

第5図に示されるように、検定構造部112及びボリヌクレオチド増幅/検定構造部122は単装配として共通の基体上に形成されているが、この構造部は後で明らかになるであろうが別々の基体上に組立てられ、別々の分析装置又はチップとして機能することもできる。

第5図に示されるように、上述のサンブル前処理装置及び分析装置が分析シス

テムとして機能するように一緒に使用された場合、例えばこのシステムは有利なことには第6A図、第6B図及び第7図に示される形式の取付け基部と組合される。上述の第4図の取付け基部と同様に、第6A図の取付け基部50は各装置に

6 A図に示されるように、流通ライン 5 4 a は取付け基部入口部 5 6 と流体伝達 粒子成分が実質的に減少されたサンプル流体、例えば精液が提供される。実質的 関係にある一方、流通ライン546は取付け基部の出口57と流体伝達関係にあ る。取付け基部は典型的には分析システムに対してサンブル流体を送る推進機構 倒えばポンプ58を含む。歓報子を含む流体試験サンプル、原えば金価、分析 対象物を含んでいることが疑わしい精液相が取付け基部50の入口部56に供給 された後、ポンプ58が作動されてセパレータ18に対してサンブルを渉り、鍛 涯 各装置間で流体を搬送するのに役立 つようになっている。取付け基部50はサンブル前処理装置10及び分析装置1 -数させる収容回所を に徴粒子生物がなくなったサンプル流体は試験、例えば免疫学的検定のために、 流通ライン 5 4 b はサンブル前処理装置の出口 1 6 及び入口 1 1 4 と一致し、 通ライン54cは分析装置の検定構造部112の出口119と一致している。 流通ライン54gはサンブル前処理装置の入口部14と一致 流通ライン54Bを介して装置10から検定構造部112に送られる。 2を保持し、装置内の口部を取付け基部の流通ラインと-前体を分配し、各装置から流体を送り出し、 様に 命する。

分析装置の反応/検出領域内において結合基体に対する分析対象物自体又は分析対象物の反応生成物の結合は上述の参照された関連出願 (例えば、米国特許出額第877, 702号参照)に開示されているように、装置内のサンブル流体のによって適明カバーを介しての光学的な検出法により検出されることができる。例えば、第6A図に示される分析装置112の反応領域117内での結合物質と分析対象物との反応はメソ規模の流通通路の特定の領域におけるサンブル流体の圧力を整視することにより検出されることができる。これは口部14及び119を介して各々装置に出入りする流体の流通圧力を検出する2つの圧力検出器59を介して各々装置に出入りする流体の流通圧力を検出する2つの圧力検出器59。、59bによって第6A図の分析システムー取付け基部の組合せ内で実現され

ることができる。検定が行われている間、微粒子が凝集し、又は分子が化学的に 相互反応してネットワークを形成し、反応/検出領域を通過するサンプル流体の 制限された流通又は粘性の増加を招来すると、かかる変化は積極的な結果を示す

メン規模の圧力センサー、及び他の鑑 3) 気的又は電気機械的センサーはシリコン基体上に直接組立てられることができ 248号:44~55(198 既に確立された技術によって大鼠生産されることができる。 舞.、サイエンティフィック・アメリカン, 圧力変化として検出されることができる。 とともに

の透明部 ブル流体が取付け基部の入口74に与えられると、推進機構、例えばボンブ75 によってサンブル流体が装置10に送られ、分析のために微粒子成分が実質的に 減少されたサンブル流体が分析装置110、に与えられる。分析装置110、の カバー116、はシステムの排気のために大気に開放した隙間114、を有する トコルを実行する場合に使用されるために組立てられることができる。かかる実 取付け基部の他の実施形態は本件発明による他の装置とともに異なる検定プロ **施形態の1つは第6B図に示され、これは分析システムの断価図を示し、取付け** に積み重ねられた分析装置110~から構成される。微粒子を含有した試験サン 基部70内に設けられた収容国所72内に配置され、サンブル前処理装置10、 。積み重ねの頂上に分析装置110、を配置することはカバー116、 分を介して光学的被出を評解する。 第7図には上述の形式の取付け基部と組合された、サンブル前処理チップとポ リヌクレオチド増幅のための分析装置とからなる分析システムの他の図が示され ている。第7図の分析システムの断面図はサンブル前処理装置10とボリヌクレ オチド増幅/検定構造部122とが配置された収容四所を有する取付け基部30 を示している。サンブル前処理装置10内の流通ケャネル246の送り出し部2 8 に流通ライン 9 2 を通してボリヌクレオチド増幅/徹定構造部 1 2 2 の入口部 124と流体伝達関係にある。流通ライン93は分析装置の出口部129と一致 され、取付け基部の出口部94と流体伝達関係にある。

ポリヌクレオチドが例えば上述の適切な分離手段と接触することによりサンプ い前処理装置10内のサンブル流体から分離された細胞成分からリリースされる

増幅のために必要 な試薬は第5図に示されるように、入口部126を介して増幅領域127に加え 民 ポリヌクレオチドは増幅領域127に導入される。

(58)

(図示中が) はがリメクワルチドサンプらか流 画ライン 9 2 を介して増幅領域 1 2 7 を分配するのに使用される 例えばボンナ 推進機構、

ポリヌクレオチド 反応の生成物は上述の方法による検出のために領域128に送られることができ る。結果生成物は必要な場合には取付け基部の出口部94を介して回収されるこ に設けられた異なる流通ラ ンを介して増幅領域127に同様に分配されることができる。 (図示中ず) 増幅試薬は取付け基部又は分析装置 とだちゅる 装置10及び122を通過した試験サンプル流体の流れの通路に沿った差圧は 接儼10の送り出し部28の上流点で压力を測定するために取付け基部又は装置 **内に配備された圧力センサー (図示せず) と関連する圧力センサー96を用いて** 題定されることがかかる。

ることができる。また、冷却要素、倒えば小型整電気ヒートポンプ(マテリアル 接点と一致するように電気的に接続される電気要素とともに、分析装置122の 基体内に集積されることもできる。他方、取付け基部は内部又は外部の加熱手段 例えばボリヌクレオチド増幅/検定構造部122の増幅領域に隣接して配置さ 딾 当け基部90内のマイクロプロセッサーは脱交権のために適した温度、例えば9 4℃と、アニール及び重合のために適した温度、例えば65℃との間でポリヌク レオチド増幅領域内における温度サイクルを与えるために、加熱要素を制御する のに用いられることができる。また、マイクロプロセッサー又は他の陶気的コン トローラが反応チャンパー内の熱サイクルを検出し維持することを許容するよう に、熱電対が増幅領域を囲む基体内に取付け基部と電気的に接続されて設けられ ・エレクトリック・プロダクツ社、トレントン、NJ)が増幅チャンパーの温度 他方、電気的加熱要素(図示せず)は増幅領域127下方の取付け基部内で電気 取付け基部90はボリヌクレオチド増幅領域内における温度を制御する加熱/ 冷却要素95、例えば電気的加熱要素及び/又は冷却要素を含むことが出来る。 れるレーザー又は他の電磁気エネルギー源(図示せず)を含むことができる。

长 他の実施形態においた、 整するために取付け基部内に含まれることができる。 (38) (38)

第4図、第6A図、第6B図及び第7図に示される本件発明の全ての実施形態において、ボンブは軟付け基部内のマイクロブロセッサーによって制御されることができる。また、最後に述べた図に示される装置は場合によって例えば取付け基部上にマウントされたクランブ(図示せず)、例えば接着により対面する装置表面の結合、あるいは収容凹所に対して装置を適切な寸法として装置を収容凹所に降機的に保持する、等を含む権々の方法により取付け基部の収容凹所にあるいは相互に確実に固定して保持されることができる。

第8A図には本件発明のサンプル前処理装置と組合せて使用されることのできる生物学的検定装置が示されている。装置130は基体131上に組立てられ、 基体131にはチャネルの両端に微細形成された人口部133を備えたメソ規模 流通チャネル132A、132Bと、中央のメソ規模の混合/補類/検出チャン バー135とが設けられている。第8A図に示されるように、チャンバー135 の断面寸法はチャネル132A、132Bのそれに比して大きくなっている。 分析対象物と特に結合する物質等の捕獲試薬はチャンパー135内の静的又は 可動支持体のいずれか一方に固定されることができる。例えば、ポリマー微粒子 等の可動支持体が使用された場合、微粒子の寸法は固定された試薬がチャンパー 135内に閉じ込められるために、流通チャネル132a、132bの断面寸法 に比して大きくなるように選択されるべきである。このように微粒子剛性支持体 上に固定された試薬は入口部137を介して上年くチャンパー135内に充填されることができる。

ここに述べた形式の装置は種々の免疫学的検定反応を実行するために使用されることができる。例えば、癌胚抗原 (CEA) の確定のための非拮抗的免疫学的
計量検定法は例えばブラスチックビーズ等の微粒子支持体に固定されたモノクロ

ナル・抗CEA・抗体でチャンパー135を充填することにより実行されること

ができる。CEAのために分析されるべき試験サンプルは次にチャンバー135 を売塩するために加えられ、固定された試薬とともに導入された流体を追い出す 。その後、チャンバー135内の内容物は十分な時間保持されて抗原ー抗体が十 分に結合される。続いて、モノクロナル 抗CEA抗体 ホースラディッシュ ベルオキンダーゼ等の抗体酵素共役がチャンバー内に加えられ、その内容物が再 び保持される。発色性基体の溶液が次にチャンバー内に加えられ、その内容物が再 だされた試薬を洗浄し、非結合の共役を追い出すのに役立つ。十分な基体がチャ ンバー内に保持されて固定試薬と結合して標識ベルオキシダーゼと反応する。発 色団の生成速度はサンフル内のCEA激度に直接的に比例する。 また、装置130は対験サンプル内のチロオキシンを確定する拮抗的検定を実行するために使用されることができる。このフォーマットを実行する場合、チャンバー135にはプラスチックビーズの表面に結合した抗チロキシン抗体からなる 医固定深薬が充填される。チロキシンのために分析されるべき試験サンプルはチロキシン・ベルオキンダーゼ共役と予め混合されてチャンバー内に加えられ、チャンバー内に加速されるとともに固定試薬ともに導入された流体を追い出す。次に、チャンバー内の内容物は十分な時間保持されて抗原一抗体が十分に結合する。違訳的にはバッファーがチャンバー135を流通されて固定試薬が洗浄される。 強訳的にはバッファーがチャンバー135を流通されて固定試薬が洗浄される。 洗に、発色性基体がチャンバーに加えられ、固定試薬が洗浄されるともに非結合試薬が追い出される。十分な基体がチャンバー内に保持され、固定試薬に結合した情濃ベルオキシダーゼと反応する。発色団の生成は試験サンブル内のチロオキシンの濃度に逆比例する。

第8A図の後定構造部はチャネル135内の固定試験を囲い込むように構成されているが、そのデザインは洗浄の目的で流体が固定試験をポンプで注入し通過させることのできるものである。

最後に述べた2つの実施形態は他の装置が種々の検定フォーマットを実行するのに使用できるのと同様に、第8A図の装置として単に例示されたものであることを利容されるべきである。

第8 B図には基体141上に微細加工され、例えば免疫学的補獲によって分析

第9図には本件発明を実施する場合に使用されることのできる生物学的検定装置の他の実施形態が示されている。装置150の基体151には口部152a~152e、流通チャネル154a~154g、反応チャンパー156a、156b及び補薬/検出チャンパー158が微細組立てされている。反応チャンパー156a、156は省々屈曲メソ規模チャネルを含む。屈曲チャネルの通路長さはサンブル試薬の混合及び添加のタイミングが一致しうるようにデザインされることができる。この形式の装置は装置内の口部と一致される口部を有する取付けことができる。この形式の装置は装置内の口部と一致される口部を有する取付け

基部と組合せて利用されることができ、その取付け基部は装置の流通システムか

ロールオキンダーゼとチャネル156a内の流体との間のタイミングのよい混合 **あために設けられることができる。発色性基体が検出のために流通チャネル (図** 示せず)を介して153eに導入される。積極的な又は最的な結果が例えばチャ ンスー上に配置された光学的窓を介して検出チャンスー158を観察することに より光学的に検出されることができる。検出チャンバー158には酵素反応の生 1 } この装置は臨床学的酵素反応又は他の反応の範囲に適用されること スタラーゼが入口部152aを介して供給され、バッファ及びサンブルが入口部 を経て隔曲した混合/反応チャンバー156aに送られる。混合及び反応の時間 は原由チャネルを適切な長さに微細加工し、流速を制御することにより予め設定 られ、チャネル154gを経て居曲チャネル156bに送られ、そこでコレステ 及び反応が起こる。上述と同様の加熱手段が装置を37℃又はそれ以上に保持す 装置の10の用途において 52 b、152 cを介して各々加えられる。次に、混合物はチャネル154 d されることができる。コレステロールオキシダーゼが口部152dを介して加え らの流体を分配し受け取ることができ、選択的にはチャンバー158内の積極的 コンスアローグド **救物を捕獲し、従って検出を促進させる能力のある固定結合半剤が設けられる。** サンブルのコレステロール成分が確定されることができる。 な又は最的な結果を光学的に検出することができる。 とがかきる。

第9 B図に示されるたの実施形態によれば、識別された蛍光性分析対象物の捕獲は分析対象物及び分析対象物とリリース可能に結合する特定の結合剤とを含むデャンパー158a内で起こる。リリースされた識別済み蛍光性分析対象物はチャンパー158b内で検出のために捕獲される。

等9 C図に示されるさらに他の実施形態において、流通チャネル154 [は流通活路がチャネル154 eに比してより小さな断面観をなし、これにより装置を重過する試験流体の流れが制限されるように収縮されることができる。第9 C図こ示されるように、チャネル154 [は各分岐チャネルで小さな寸法を有し、結果的に狭い流通通路を与える平行流通通路のパケーンで構成されている。この装

置は種々の凝集検定の実行に利用されることができ、微粒子誘導凝集又は錯体合

状物誘導磁集の現象が流通チャネル1541の分岐部分159を通過するサンプ

園の試験とに基づいて分析対象物の範囲を確定することができ、装配内には検出 されるべき識別された生成物が生成され、その結果全てのサンブル、未反応試薬 及び反応生成物が装置内に閉じ込められて秩存し、その後に廃棄されるようにな 第10A図は種々の結合検定プロトコルを実行するためにデザインされたメソ **規模分析装置170を概略的に示す。この装置は微量のテンブルと測定された少**

象物の検出を促進する圧力センサー及び/又は電気コネクター、光学的検出手段 信号増幅及び計量手段が含まれる。また、この組合せは装置全体のシーケンス 及びコントロール要素、計量情報の表示及び例えば取付け基部のマイクロプロセ ッサー介して又は外部コンピュータと接続されることによって記憶する手段を含 この装置は第6A図を参照して説明された一般的形式の取付け基語(図示せず 有するとともに、流通ライン、及びサンブル、試薬、洗浄溶液およびその類似物 を装置に分配するために共同するポンプ及びバルブを有する。また、取付け基部 と組合せて使用されることができる。かかる装置は装置を保持する収容凹所を には全てここで説明されるように、温度コントロール及びセンサー年段、分析対

1から約50 μ1までの金容積を与えるように構成される流通通路が微細加工さ IO この装置は上述のように0.01~100ヶ上の範囲、好ましくは約0.

岷 試の川 験サンブル流体は例えば入口割171に導入される前に、本件発明のサンブル前 内部補過以 郷108に示され るように、入口部171に導入された後にサンブル流体が最初に通過する流通通 1726に分割され、 使用に際しては微量の試験サンプル流体が入口部171に導入される。 衙力、 ブル流体は装置170内に導入された後に濾過されることもできる。 処理装置を通過させることにより予め濾過されることができる。 横断流通濾過技術によった効率よく実現されることができる。 路172は、2つの隣接するV中状チャネル172a、

(32)

運運運 る流体は入口第171に導入された予め福温されていないサンブルに比して微粒 郷100図に示されるように 、少なくとも1つの流通通路部分を形成し、これは流体が流通するのを許容する が、流体サンブルの微粒子成分、例えば細胞の流通を阻止するのに十分小さいす 路1725には開接的に供給するように配置され、流通通路1725圴を通過す そこから吊り下げられる これは基体材料で形成されるのが好ま 法である。障壁173はサンプル流体を流通通路172aには直接的に、 い(しかし、カベーグワート又はツートの一部とおれ、 であるう)。 隔離173は装閥のカバーとともに、 申方何の障器173によって分離なれ、 子成分が実質的に減少されている。

きな断面寸法を分岐するように、あるいは入口部の下流側において比較的大きな 断面寸法と比較的小さな断面寸法とを集合させる壁面を備え、又少なくとも1つ の流通通路の壁面にほぼ平行に配置される障壁173を備えて形成されることが 流通通路172は入口部の下流側において比較的小さな断面寸法から比較的大 できる。かかるデザインはサンプル流体に非線形な流れを与え、流通通路部分1 7.4かの微粒子を取り除くのを促進する。 試験サンプル流体が装置170の外方で濾過される場合、上述の内部フィルタ 一は不要とできる。他方、内部濾過されたサンブル流体は入口部175を介して また、必要な場合にはバッファが希釈されたサンプル流体の前処理のためにロ部 1.7.5を介して導入されることができる。過畳のパッファは出口部1.7.6に収集 直接、従って流通通路172をバイパスして装置内に導入されることができ、 なれることができる。

流通通路172aに捕獲された微粒子物質は第10B図に示されるように出口 割176に迷られる。

な中法に設定された流通通路177内に送られ、分析のために所定のサンブル景 0 には分析のために装置内のサンブル流体の所望強を計量するのを促進するため 流通通路1726の濾過物質は次に計量チャンバーとして機能するように適切 が与えられる。この所定のサンブル量は通常は約1 μ L 程度であろう。装置17 スケール178が倒えばエッチング準で設けられることができる。規定のサ

(33)

(34)

装置170内に、又はかかる装置と共に使用されるようにデザインされた取付け基部内に組み込まれた適切な推進機構(図示せず)が計量されたサンプル流体を流通通路179に搬送するために採用されることができ、これは選択的にはサンプル流体を結合検定を実行する場合に使用されるアライマリー試薬と混合するために設けられる。装置1709内にかかる混合チャンバーを含むことは分析対象物とブライマリー試薬との間の迅速で完全な反応を達成する上で有益である。

サンプル流体、試薬、バッファ及びその類似物を装置170の流通システムに 権送するための適切な推進機構には値々のボンブ、何えば飯舗機板ボンブ、ダイヤフラムボンブ、シリンジボンブ、等植閉鎖ボンブ、回様に内方浸透圧誘導流、ガスの電気化学的値回による誘導流及び当業者に公知の他のボンブ手段が含まれ x プライマリー試薬は入口部180を介して装盤内の流通通路179に直接的に分配されることができる。このプライマリー試薬は流通通路179に導入された後、計量されたサンプル流体と連続的に又は基本的には同時に混合されるようになる。過量のフライマリー試薬は出口部181う介して流通システムから送り出されることができる。

プライマリー鉄薬の供給源は選択的には装置170内に設けられることのできる内部格納チャンバーとされることができる。他方、プライマリー鉄薬は上述の第6A屋で配明された取付け基部等、検定装置とともに使用される取付け基部内の貯蔵器から、あるいは装置外部の他の供給源から装置内に分配されることができる。このプライマリー試薬は乾燥又は凍結乾燥の形態、あるいは他の適切な形態で溶液、ゲル又はニートとして格納されることができる。例えば、プライマリー試験は流通通路179内の場所において凍結乾燥されることができ、その場合に例えば入口部180を介して導入される試験サンプル流体又は適切な溶媒がプライマリー試薬を溶解するために使用されることができる。他方、試験サンプル流体又は溶媒は上述のように流体機送手段により流通チャネル179から第10流体又は溶媒は上述のように流体機送手段により流通チャネル179から第10

図に示される流通システム外方の貯留チャンバー(図示せず)に案内され、プライマリー試薬を溶解させることもできる。さらに、加熱手段又は撹拌手段(図示せず)が貯留チャンバーに採用されてそこに貯留されたプライマリー試薬の溶解を促進させることもできる。

サンブル流体と溶解されたプライマリー試薬とからなるプライマリー反応混合物は又、上述のように、乱流を促進させる構造的要素を有する流通チャネル179内で反応させることもできる。撹拌手段又は他の手段がフライマリー反応混合物の十分な混合を確保するために設けられることができる。このプライマリー反応混合物は所望の反応が終了するまでの十分な時間流通チャネル179内に保持されるようになる。

第7図で説明したような、流通チャネル179内の温度を整える手段が、選択 的にはブライマリー反応状況を高めるために利用されることができる。また、流 通チャネル179内の温度検出する手段が必要な場合には設けられる。流通通路 179内のブライマリー反応混合物の滞留時間と検出された温度とを相互に関連 させるようにシステムの全体的機能を制御するマイクロブロセッサー又は類似の 装置には温度検出手段が操作可能に接続されることができる。反応が完了すると 、プライマリー反応混合物の全部又は一部が例えば上述のボンブ又は他の推進機 構によって指缆領域182及び検出領域183に送られることができ、そこでサンブル流体の1又は複数の原成分又はブライマリー反応生成物が監視され及び/ 又は検出される。他方、その存在又は微度がサンブル流体内の分析対象物の存在 又は酸度と相互に関連する、2次反応の生成物が分析対象物の確定に採用されることもできる。 これらは結合後定を実行する場合に一般的に用いられる、装配 1 7 0 と関連して利用される後出技術である。簡単に言えば、これらは他の試験試験によって実行されるような化学的試験:例えばプライマリー反応の間の化学的変化によって留来される分析対象物の特性における変化、例えば吸光度や波長におけるシフト、フルオレセイン分極の変化、フルオレセインストークスシフトにおける変化、及びその額以における変化を検出する分光器の使い方:顕微鏡、画像解析機又は

(98)

発表率9−509498

分析対象物の確定のための2次反応の実行に関し、流通通路182によって決定される補獲領域が設けられ、捕獲領域には上述の形式の流体搬送手段によって反応したプライマリー混合物の全部又は一部が送り込まれ、捕獲領域内ではブライマリー反応混合物内の生成物の1又は複数の成分が表面への結合によって補獲されることができ、結果的に検出及び/又は計量が行われる。捕獲試薬は流通通路182めに存出する数粒子又はビーズの表面上、あるいは両者の上に固定されることができる。

流通通路182には流通を制限する構造的要素189a、189b又は他の手段が設けられて流通通路182的に捕獲試薬を閉じ込める一方、流体の通過を許等している。また、微粒子補獲試薬は第8A図について説明されたように流通通路182内に閉じ込められることができる。

プライマリー反応混合物は浦獲試薬との反応が公知の程度まで進行する、好ましくは基本的に終了するのに十分な時間だけ流通通路182内に残留されるようになる。流通通路179に関して上記で説明したように、流通通路182内の温度を整え、検出する手段が選択的には設けられることができる。

プライマリー反応混合物の捕獲された生成物は2次反応の進行前に洗浄される

のが好ましい。

2次反応のための試薬溶液は入口部185を介して装置170に直接分配される。過量の2次試薬は出口部186又は187を介して流通システムから取り除かれる。過量の2次試薬は出口部186又は187を介して流通システムから取り除かれる。他方、2次反応のための試薬は溶解の前には保持されるとともに、装置170、装置と共に使用される取付け基部又は装置外部の幾つかの他の便利な供給源の貯留チャンパー内で使用される。1又は複数の流通ラインは装置170内の流通通路と適切に接続されるとともに、推進機構に操作可能に結合され、選択的に溶媒を入口部から、貯留された試薬が溶解されて2次反応溶液を生成する上述の2次貯留チャンパーに向けて搬送するように設けられる。2次反応のための試薬は補渡されたプライマリー反応生成物と共役する酵素を特定する酵素基質、2次反応溶液に溶解した時に結合したプライマリー反応生成物の洗浄を補助する物質とを含む。

2次反応は母ましくは流通通路182で起こり、2次反応溶液が補類したブライマリー反応生成物と反応する。2次反応生成物は光吸収特性、蛍光特性、溝光特性に基づいて検出可能な分子又はイオン:その放射特性によって検出可能な分子又はイオン:その放射特性によって検出可能な分子又はイオン:かるいは核磁気共鳴特性又は常磁性によって検出可能な分子又はイオン:の群から選択される物質である。2次反応の生成物は当該技術分野において公知の手順によって増幅されてその検出を高めることができる。例えば、酵素増幅反応が核用され、2次反応溶液内における非蛍光性先駆物質から生成されたフロコオレがリリースされる。

2次反応が終了した後、生成結果物は流通通路182内、又は結果的に検出節載183において、あるいは装置170外部の検出器において検出され、評量される。

サンプル流体の流通通路を横断する、流通通路177及び183の好ましい断面寸法は約100μmの幅、70μmの深さである一方、サンプル流体の流通通路を後断する、流通通路179及び182の好ましい断面寸法は約400μmの幅、70μmの深さである。これらの寸法は上述のようにメア規模的にある。

植獲及び分析対象物の検出の目的で、ポリクロナル及びモノクロナル抗体の両

方を採用した免疫学的計量(サンドイッチ)後定及び拮抗的な免疫学的検定を含む種々の結合検定プロトコルが装置170内で実行されることができる。検出抗なの1つの形態は固相上に捕獲された後、結合半剤として検出可能なフロロオレである共役標識を含む。検出抗体の他の形態はプライマリー反応生成物からリリースされた後、検出されるフロロオレである共役標識を含む。検出抗体の他の形態はホースラディッシュ・ベルオキシダーゼ又はアルカリ性ホスタファーゼ等の共役酵素半剤を含む。

洗浄工程は装置170から潜在的に干渉する物質を除去するのに適切な場合に 実行される。 過量のサンプル流体、試薬、洗浄溶液及び類似物は結合されるとともに、種々の流通通路及び構造要素から、好ましくは装置170内の十分な容額の単廃薬落路内に違い出され、全てのサンプル流体及び反応生成物が廃棄のために安全に収容される。

第11A図は生物学的な細胞含有の流体サンプル内の細胞内ボリスクレオチド の存在を確定し、次に特定のメクレオチド連鎖の検定を実行するために使用され る分析装置191を概略的に示す。基体192上にはメソ規模の流通通路194 a~194 cが微細加工され、これは細胞分離チャンパー196a、細胞溶離チャンパー196b、フィルター要素197、部分198a及び198bを有する ポリスクレオチド増幅チャンパー、及び検出領域199を有する。また、メソ規 機流通システムには流体出入口部193a~193dが設けられている。この装 置は第6A図に付いて説明されたような取付け基部と組合せて使用されることが できる。 最初に、上述の取付け基部内のパルブが口部193c及び193dを関じる一方、口部193a及び193bを開くように作用する。例えば、サンブル前処理装置から送られてきた混合補胞を含むサンブルが、ポンプ (図示せず) 等の適切な推進機構によってサンブル入口部193aに案内され、流通チャネル194aを経て分離チャンバー196aに送られる。チャンバー196aはチャンバー緊を経て分離チャンバー196aに送られる。チャンバー196aはチャンバー避面上に固定された結合半剤を含み、これはサンブル内における所端の形式の細胞

流れが維結がれて維 4 bによってPCRチャンバー部分198bに接続されたメソ規模チャンバー部 分198aに送られる。PCR検定に必要な標識ポリメラーゼ、プライマー及び 分離された細胞副次集団からの細胞内溶解性成分とPCR試薬との 8年十人人) ロ密が駆じなわるで、ポング (図形式や) 雑の描演機構が口約19 3 bに駆動力を加え、PCRサンブル及び試薬を各々 9 4 ℃と6 5 ℃に設定され た口部198aと口部198bとの間の流通チャネル194bに循環させ、複数 のポリヌクレオチドの溶解及び重合のサイクルを実行し、歓料のポリヌクレオチ ドの増幅を許容する。次の処理工程の前に、口部1936が閉じられ、口部19 3 dが関われる。同一の推進力が次に細胞集団から分離されて増幅されたポリヌ クレギチドを、第90図にして八説明したよっな流通チャネテのスターンの影響 をなす検出領域199に案内するのに使用される。制限された領域での減少され 作流れは増幅されたポリヌクレオチドの生成物の存在を積極的に示すのに役立ち 検出領域199を覆って配置されたガラスカバーを介して光学的に検出される 日子女 (登録商標) 試票等、上述の目的の さめに開発された商業的に市販されている試薬を用い、反応チャンバー内で直接 に検出されることができる。また、増幅されたポリヌクレオチドは当該技術分野 で公知の種々な方法、例えばエチジウム臭化物の存在下におけるアガロースゲル \Box まで継続されて大きな細胞膜及び破片が除去され、濾過物質は流通チャネル19 他の試薬は次にその供給源(図示せず)から口部193cを介して部分1986 **混合を許容する。 (反応混合物質が蒸発しないことを確保し、装置からの損失を** 残りの細胞成分は口部193bを介して基体 流れは次に固定された細胞を 抱をチャンパー196b内の突部195を貫通する膜を通過させて細胞を開裂し て細胞内物質をリリースさせる。サンブルの流れはフィルター197を通過する 子に、 ことができる。他方、増幅されたポリヌクレオチドの生成物はパーキン 流光がパッファを伴りた継続おれる。 チャンバー196a内で所望の形式の細胞と結合した後、 チャンパー196aから取り除くために十分に増加される。 等1936が限じられ、口部1936が開かれる。 -社から市販されている"Taq Man" 上の分子表面に選択的に結合する。 緊細胞の分離を確保するために、 口加えられ、

(03)

又は雑 216C、216Dに接続された流通通路が 216Dが機械的に開閉されることを許容するバルブを含む。1つの実施形態に バー222AはPCRのために必要な脱交雑の温度、アニール及び重合の加熱を 与えるのに適切な温度に加熱及び冷却される。反応領域の温度は第7図で説明し 第11B図には本件発明を実施する場合に有用な分析装置の他の実施形態が示 この装置210はメソ規模ポリヌクレオチド増幅領域222Aが微 この装置は第7回に示される取付け基部90と この取付け基部は装置2 投けられている。また、この取付け基部は口部216A、216B、216C、 おいて、装置の流通システムは液圧的に満杯に維持され、取付け基部内、 **園自体内のパルブは流体の流れを案内するのに利用されることができる。** 類似の取付け基部と組合せて使用されることができる。 216B. たように無鐘なれることがかおる。 細形成された基体214を含む。 10内の口部216A、 なれている。

第11B図に示される流通システムはここで説明される一般的な形式の、フィルター要素224を含み、分析の障害となる傾向のあるサンプル流体の濾過可能な成分を除去するようになっている。

機作において、PCRに必要なポリメラーゼ酵素及び他の試薬を含むサンプルは入口部216Aを介して反応テャンパー222Aに分配される。口部が閉じられると、加熱要素が次に脱交雑に適した温度と、アニール及び重合に適した温度との間で反応チャンパーを温度変働させるために利用されるPCR反応サイクルが終了すると、口部216B及び口部216Dが開かれ、テャンパー222Aの内容物を、例えばビーズ292に固定されたポリヌクレオチドの探子を含む検出領域をを、例えばビーズ292に固定されたポリヌクレオチドの探子を含む検出領域を222Bに送る。ポリヌクレオチドのための組織的な検定は検出領域内のビーズの凝集によって示される。

ボリヌクレオチド増幅はここではPCRを特に参照して説明されているが、本件発明の装置及びシステムが他の種々のボリヌクレオチド増幅反応にも効果的に等しく利用されることができることは当該技術分野の当業者には理解されるであろう。かかる他の反応はポリメラーゼ連鎖反応等の熱的に従属したものであるか

返し探子反応(CPR)(これらの手法及びその商業上の販売の概要については ポリヌクレオチドの変成は公知の化学的手法又は物理的手 広範な種々の増幅試薬及び酵素を 法自体、又はこれらと温度変化とを組合せた手法によって達成されることができ る。本件発明の装置において実行されるポリヌクレオチド増幅反応は限定される 増幅又は粽子DNAに基づく手法、例えばリガーゼ連鎖反応(LCR)及びQB 核酸連鎖に基づく増幅(NASBA))で実行さ T 7 RNA#U X ものではないが、次のものが含まれる:(1)自立式連鎖複製 (3 S R) 及び螺旋 置後増幅 (SAD) ;(2)目標ポリヌクレオチドに固着される信号の増幅に基づ フブリカーが結幅 (QBR) : (4) 樹厚に描めく手液、結核部粒化糖師 (NAS BA):及び(5)稚々の他の増幅手法、例えば修復連鎖反応 (RCR) 及び繰り 〈手法、個えば"分岐連鎖" DNA増幅(チロン社、エメリビル, CA):(3) シェネシスグループ、ホントクレア、N J:井・ジェネンス・アポート・D X、 かかる反応にはDNAリガーゼ、 その他を紹む、 2月1994の2~7頁参照) 又はそれらは単道版(倒えば、 ラーゼ及び/又は逆転写酵素、 な で で な で 「 れることができる。 3卷第4串、 採用らかる。

本件終明のサンブル前処理装置は本件出願と同時に出願された米国特許出願第08/308,199 (代理人No.G1158)の主題である、メソ規模ポリスクレオチド増幅装置と関連して使用されることができる。最後に説明した出願の開示全体はここで参照されることによって明確にされる。

簡単に喜えば、最後に説明した特許出願のサンプル流体内の平や選択されたボリスクレオチドの増備のためのメン規模装置に関する。この装置には約0.1~1000μmの断面寸法を少なくとも1つ有するボリスクレオチド増幅チャンバーを含んで微細加工された基体が設けられている。また、この装置にはチャンバーにサンプルを導入するため、必要な場合にチャンバーを排気するため、選択的には装置から生成物又は廃棄物質を取り除くため、反応チャンバーと流体伝達関係にある少なくとも1つの口部が含まれている。反応チャンバーには子が進択されたボリスクレオチドの増幅のために必要な試薬が設けられている。また、この特置には反応チャンバーの内容物を熱的に整えて予め選択されたボリスクレオチ

特及年9-509498

また、第4図、第6A図、第6B図、第7図に各々示される取付け基部30、50、70、90は計量された量のサンブル、試薬、バッファ及び類似物を分配し、同時に上述の分析プロトコルの実行と関連して装置にサンブル又は他の流体をタイミングよく添加することを実行するのに利用されることができる。これらの場合においてマイクロブロセッサーが取付け基部に含まれる時、10又は一連の分析のためのデータを集めることを助けるのに使用されることができる。

分析対象物の確定は上記ではサンプル流体として全血を特に参照して説明されたが、この試料の分析対象物には例えば抗凝固剤を含む全血、希釈された全血、溶離された全血、検定試薬を含む全血、血消、血漿、尿、精液、髄液、羊水、洗浄液、組織抽出物、細胞懸濁液、及びここで述べられる装置及びシステムを用いて分析されるのに有益な他のサンプル流体等、の他の生物学的流体を含む、最初のものから変化した試験サンプル又は試料に存在するものが含まれる。

第12A図ないし第12D図にはここで説明された装置の流通通路内に配置されることのできる微細加工され、制限された流通のセバレータの各種の他の実施形態が示される。第12A図のセバレータは複数の仕切251の形態をなし、チャネル253の対向表面252a、252bから突出し、チャネルに沿って長手方向に整列された、一連の流通通路部分254a、254bを形成する。チャネル250の低面から突出する1文は複数の中間任切255が、1文は複数の仕切251の下流対面部分に隣接して配置され、整列された流通通路253によって設けられた流通通路内の障壁又はバッフルとして起立している。

比較的狭い流通通路254a、254bを比較的高速度で通過するサンプル流体は、平行仕切の間のスペース内に分散される一方、速度を減速し、かかるスペースのコーナーのデッドスペース内を移動する傾向にある。次に、サンプル流体が次の内部連続住切のスペース内を通過すると、微粒子物質が各々デッドボリュ

一本内に各々保留される。従って、その後の内部仕切スペース内の各通路により、微粒平物質は異額的に保留され、サンプル流体は仕切を通過して下流に流れると、次第に純化されるようになる。十分な数の仕切を一連に設けると、微粒平の際要を段階的に減少させることが可能となり、その効率は予め設定されることができる。バッフル255によってデッドボリューム領域内でサンプル流体を案内することを補助できる。

第12C図には障職257によって形成され、チャネル250の底面256から突出するダム形式のセパレータ構造が示されている。

第12C図及び第12D図に示されるセパレータ構造は微粒子の性質を利用し、重力の影響で降下させるようになっている。これは赤血球の沈降分離を行うことによって全血の分析に特に有用である。サンブル流体が障壁257上の高速で通過した後、即座に減速する。チャネル250の床面に向けて降下した微粒子物質は、支持のより低い速度に遭遇し、禍流によって次に続く障壁を越える可能性が減少される。かかる一連の障壁を越えるサンブル流体の通路によって微粒子濃度が段階的に減少され、徐々に純化されたサンブル流体の通路によって微粒子濃度が段階的に減少され、徐々に純化されたサンブル流体が生成されることができる。カバーブレート260から吊り下げられた1又は複数の舌片はサンブル流体を下方に案内するのを補助する。

次の実施例は本件発明をより詳細に説明するために提供される。これらの実施 例は例示であることを意図し、発明を限定するものではない。

実施例1

プラスチック・シリコン複合の検定装置はシリコン基体131を覆ってプラスチック (3M透明シート) カバーを取付けることによって組立てられ、第8A図 15版略的に示すように、流通チャネル132a、132bが微細加工され、チャネルの両端には入口部133が微細加工されている。 (0.05Mソディウム・ペイカーボネイト、pH9.6内への) 抗A希釈溶液と、塩類へのA型血液の1:10希釈溶液とがホルダーを用い、シリンジを介してチャネル132a、132bの対向構部の入口部133に導入された。溶液は中央チャンバー135で一

緒に混合され、凝集が光学顕微鏡によってブラスチックカバーを通して視察され

\$大学9---509498

(43)

発表が9-50949米

(FE)

た。その結果が下記表に示される。

希釈度 チャネル内凝集	1:20 +	1:20 +		1:100 +	1:100 +
排A	Gamma Kit	Gamma Murine Nono	Gamma Human Dilutin	Immucor Affinity pure	Immucor Ascites

実施例2

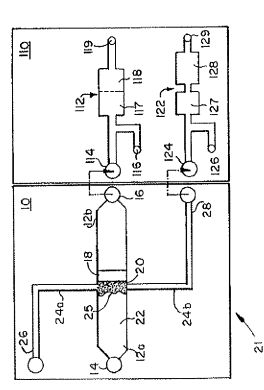
マウス I g G 熔液 (0.05Mンディウム・バイカーボネイト、p H 9.6 内に 50 μ g / m L) (S I G M A Cat.Noほ 1 ー 5381)と、P B S バッファへのヤギ抗マウス I g G (H & L)ーフルオレセイン・カルボキンレート・ビーズ (ボリサイエンス社)の1:20 舎 保 溶液が 実施例 I での説明のように 準備された他の検定装置のティネル I 32 a、132 bの対向端部の入口部にホルダーを用い、シリンジを介して導入された。溶液は反応 / 検出領域 I 35 で一緒に混合され、凝集が光学顕微鏡によってブラスチックガバーを通して複築され

本件発明の特定の実施形態が上記で説明され及び/又は例示されたが、上述の説明から当該技術分野の当業者には種々の他の実施形態が明らかであろう。徒って、本件発明は説明され及び/又は例示された特定の実施形態に限定されず、請求の範囲に記載の範囲内において種々の変形及び改良が可能である。

H.G. I.

[8]

F1 G. 5



[[2] 4]

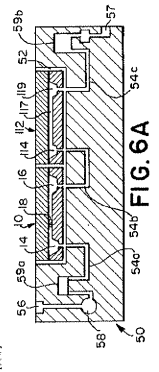
검

120

F16. 2

[8 8]

[[88]]



입

80.4

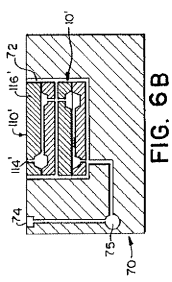
202

F16.3

,33

133 132b

[8]8]



特及字9-509498

(45)

₹, 7

F16.88

FIG. 8A 131

1320-

35 137 133

[⊠2]

FIG. 90

F1G. 9B

96

124 127 72.

28

თ.

[[x]]

, S

特表平9-509498

(61.)

7172

5717

500

[[14]]

FIG. 10D

FIG. 10C

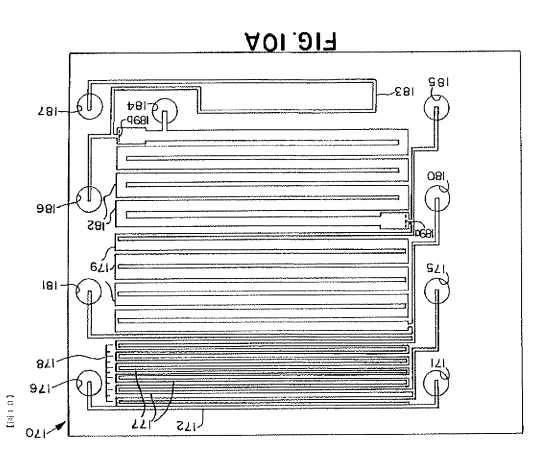
173 1720

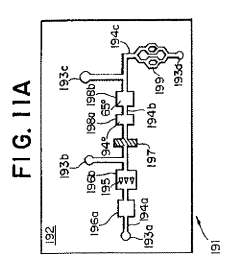
FIG. 10B

100 P

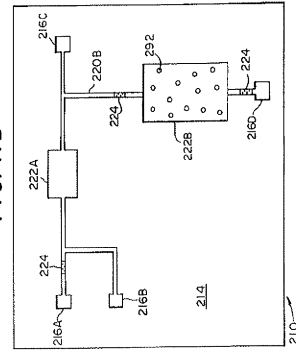
(32)

移及平9-509498





F16. 11B



(53)

券表字9−509498

[[司[嘉]] 在報告]

	IN.	INTERNATIONAL	SEARCH REPORT	RPORT	Insmass Applic	Application No	
					PCT/US 95/14825	14825	
PC 6	PC 6 80113/60 60101/28	.r watter G01N1/28	891035/00				A.
rocama v	According to International Percei Ca. R. Pier De dea Bettern	According to Institute on Percer Careficence (IPC) or to both movest classification and IPC.	A neoceal cleasion	ton and EPC			
PC 6	BB11	Matterns decreases are served (classification system (allows by caselfication synoxid) [PC 6 981]	ed by cathfication	(spocus)s			
eumentes.	too searches other than n	Overgrends or expects of or the programs decapeshalor in the orbit that such decapers are telebold in the folds surpled	the entired that me	h documents are to	luded in the Gelds so	uchod	
o incopa	general control of the second	Exemple case base organical outing the informacious scance, (name of date base and, where practical, scance seed)	and state to dam	ind, where priessed,	starts terms taket)		
DOCUM	C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	TO BE RELEVANT					
Category	Cleans of document.	Cheron of document with infections where appropriate, of the relevant paragrap	rebrate, of the refer	AD: passages		Relevant to stem No.	
	US.A.4 676 see column 18	274 (BROWN) 12, line 23	30 June 1987 - line 60; figure	7 figure		1 11,24, 26,29	
	WO, A, 93 220 OF PENNSYL	WO, A, 93 22058 (TRUSTEES OF THE UNIVERSITY OF PENNSYLVANIA) 1: Hovember 1993	OF THE UNI orber 1993	VERSITY		2,3	
	cited in the see page 20 paragraph	cited in the application see page 29, paragraph 2 - page 31, paragraph 1; figures 8,9,12,14-16	- page 31 ,12,14-16	•		13.24,	
	US.A.5 109 OF CALIFOR see column	US.A.5 109 627 (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 31 March 1992 see column 3, line 1 - line 3 see column 4, line 9 - line 30	S OF THE UNI h 1992 line 3	VERS17Y		- 1	
		:	/-	;			
į ×	the document ur hated	Purher documents are hand in the rentrastons of feet C.		Y Parcon (accus)	צווסות (מושו) להמשפהו איד והמכל וה אוחפג) expect.	
Special ca	Special extension of and document.	so state graves of and december. document defining the general falts of the art wheels is not	F		tere document published after the membanak iding date or priority date mot not recipied with the application but over priority date mot not not priority to theory underlying. The	national iding cate to the application but noty underlying the	,
F. turker	document but published a	connected to be superformer reserved. Some date.	.× ч		quiler reference; the parent	Marched terretions	
moop .0.	test which may throw don to a cotton or making the prince to other special resorm they referring to an oral of	document which may throw doubts on priority dentity or which is state or extra that the publishment outs of mother distants on other special report (as specifics) document referring to an east decisioner, so, establish m	, F		and to consider the state of consideration investors in mode as investors and investors as investors and investors as inve	turners to the some control of the c	
P Secure	means and published princip the than the promity date class	over these solutions to the international filtre date has take than the process date for take than the process date datase.	¥		on the act. december, member of the same pattent family	lamiy	
20 00 25	Date of the actual competition of the interational search	INTERNATIONAL SERVICE		Date of meting o	Date of meeting of the international acards report	reh whore	
2	29 March 1996				12 8.3	38	
bra and	Name and mailing address of the ISA European Paters Offe	A Tree, P.B. SW1 Puterstann	~	Authorized officer			
	NE 2350 HV Rig Tel (+31-70) 3657 Fer (+31-70) 3467	NL - 3200 HV Rigewyk Tel. (* 31.70) 340-3040, Tu. 31 651 ego es, Fez. (* 31.70) 340-3016		Hocquet,	f, A		

TRAINS (second there (July 1993)

(54)

特表半9-509498

AND THE STATIONAL SEARCH REPORT INCLINES STATES AND STA

(99)

(99)

4.ppdctaton No	95/14825	Publication date	97-12-8	22-94-94 22-11-93 22-11-93 23-11-93 23-11-93 23-11-93 23-56-95 23-95 23-		29-494-92 29-113-93 29-111-93 29-111-93 29-111-93 29-111-93
	PCT/US	umity en(s)		\$384467 \$226533 4222533 4222533 4222733 4222733 4222733 4222733 422273 422773 422773 422773 663799 663799 663799 663799 756623 75662 756623 75662 756623 75662 75662 75662 75662 75662 75662 76		539487 529515 529533 6222593 4222593 4223593 4223593
REPORT		Paurat family member(s)	4	44.65.65.65.85.85.85.85.85.85.85.85.85.85.85.85.85	NONE	
SEARCH	fatornacon on power tamby members	Publicauor. dauc	မှ	H	1-03-9	[편 편
INTERNATIONAL		Patent counters cited in search seport	S-A-4	! * E	5-	7.

| Parts occurred | Parts | Par

ションテストンの場合

(31)後光度 EGG B D 8 / 3 3 8 , 7 2 8 (32)後光形 (33)後光形 (43) (34) (44) (45) (45) (46) (47, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, FE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), AU, CA, CN, JP, M X, RU